(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2004年10月14日(14.10.2004)

PCT

(10) 国際公開番号

(51) 国際特許分類7:

WO 2004/087232 A1

A61L 27/40, 27/54

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/004494

(22) 国際出願日:

2004年3月30日(30.03.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2003-094398 2003年3月31日(31.03.2003)

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 帝人株 式会社 (TELJIN LIMITED) [JP/JP]; 〒541-0054 大阪府 大阪市中央区南本町1丁目6番7号 Osaka (JP).

(71) 出願人 および

(72) 発明者: 宮本 啓一 (MIYAMOTO, Keiichi) [JP/JP]; 〒 514-0008 三重県 津市 上浜町 1 5 1 5 三重大学工学 部分子素材工学科内 Mie (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 北薗 英一 (KITA-ZONO,Eiichi) [JP/JP]; 〒191-0065 東京都 日野市 旭が 丘4丁目3番2号帝人株式会社東京研究センター 内 Tokyo (JP). 三好 孝則 (MIYOSHI, Takanori) [JP/JP]; 〒740-0014 山口県 岩国市 日の出町 2番 1号 帝人株 式会社 岩国研究センター内 Yamaguchi (JP). 兼子 博章 (KANEKO, Hiroaki) [JP/JP]; 〒191-0065 東京都 日野市 旭が丘4丁目3番2号 帝人株式会社 東京研究セン ター内 Tokyo (JP). 鷲見 芳彦 (SUMI, Yoshihiko) [JP/JP];

〒191-0065 東京都 日野市 旭が丘4丁目3番2号 帝 人株式会社 東京研究センター内 Tokyo (JP). 平田 仁 (HIRATA, Hitoshi) [JP/JP]; 〒514-0001 三重県 津市 江 戸橋 2-174 三重大学医学部整形外科内 Mie (JP).

- (74) 代理人: 大島 正孝 (OHSHIMA, Masataka); 〒160-0004 東京都 新宿区 四谷四丁目 3 番地 福屋ビル 大島特許 事務所 Tokyo (JP).
- (81) 指定国(表示のない限り、全ての種類の国内保護が 可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国(表示のない限り、全ての種類の広域保護が 可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ(AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: MOLDED ELASTIN ARTICLE AND PROCESS FOR PRODUCING THE SAME

(54) 発明の名称: エラスチン成形体およびその製造法

(57) Abstract: A molded elastin article in which a fiber structure made of aliphatic polyester fibers having an average fiber diameter of 0.05 to 50 μ m are employed as a supporting base and which is flexible, bioabsorbable and has such tear strength as allowing stitching in practice. This molded elastin article is useful as a material for tubes and artificial vessels to be used in transplantation in vivo which are bioabsorbable and have such tear strength and flexibility as withstanding stitching during surgery operations.

(57) 要約: 平均繊維径が0.05~50 μ m である脂肪族ポリエステルの繊維からなる繊維構造体を支持基材として用いることにより、柔軟で生体吸収性がありかつ実用上総合可能な引き裂き始度を有するエラスチン成形体。このエラ

ることにより、柔軟で生体吸収性がありかつ実用上縫合可能な引き裂き強度を有するエラスチン成形体。このエラ スチン成形体は、生体吸収性を有し、手術時などの縫合に耐えうる引き裂き強度と柔軟性を有する体内移植用の チューブや人工血管用の素材として有用である。



明細書

エラスチン成形体およびその製造法

5 技術分野

本発明は、平均繊維径が0.05~50μmである脂肪族ポリエステルの繊維からなる繊維構造体を支持基材とし、その支持基材により補強されたエラスチン成形体に関する。

10 従来の技術

25

近年、大きく損傷したりまたは失われた生体組織と臓器の治療法の1つとして、 細胞の分化、増殖能を利用し元の生体組織および臓器に再構築する技術である再 生医療の研究が活発になってきている。神経再生もそのひとつであり、神経組織 が切断された患者の神経欠損部に人工材料からなるチューブで断端間を架橋し、

15 神経組織を誘導する研究が行われている。チューブとしては、シリコン、ポリウレタン、ポリ乳酸、ポリグリコール酸、ポリカプロラクトン、その共重合体または複合体からなり、その内面にコラーゲンやラミニンをコーティングしたものが用いられている。

また血管再生においては、人工材料チューブとして、ポリウレタン、ポリテト 20 ラフルオロエチレン、ポリエステル、ポリ乳酸、ポリグリコール酸、ポリカプロ ラクトン、その共重合体または複合体からなり、その内面にゼラチン、アルブミン、コラーゲン、ラミニンをコーティングしたものが用いられている。

特開平8-33661号公報には、合成樹脂からなる人工血管基材の内腔面に、 ゼラチンもしくはコラーゲンを塗布したのち架橋剤で固定した上に、あるいは直 接に、水溶性エラスチンをコアセルベーション(凝集)させ架橋剤により固定し た人工血管が記載されている。

また特開平9-173361号公報には、合成樹脂からなる人工血管基材の内 腔面に、アルブミンを塗布し、加熱するかまたは加熱後さらに架橋剤で架橋して 構築したアルブミン層上に水溶性エラスチンをコアセルベーション(凝集)させ 架橋剤により固定した人工血管が記載されている。しかし前述のシリコン、ポリ ウレタン、ポリテトラフルオロエチレン、ポリエステルは、生体吸収性が無いた めに長期安全性の問題、さらに再生した神経や血管を圧迫または阻害する問題が ある。また、ポリ乳酸、ポリグリコール酸、ポリカプロラクトンの共重合体また は複合体は、生体吸収性はあるものの圧縮強度に問題があり、再生した神経や血管を圧迫する問題がある。ちなみに体内に移植するチューブや人工血管に求められるヤング率は1×10⁴~2×10⁶Paである。

前述の材料に対し、宮本らは国際公開第02/096978号公報の中で生体 10 吸収性、圧縮強度に優れ、さらには細胞増殖因子とハイブリッドさせることで細胞増殖因子の徐放機能を付与させることが可能であるエラスチン架橋体について 報告している。しかしこのエラスチン架橋体は、引き裂き強度に問題があったた め手術時に縫合が困難で、体内での利用が制限されるという問題があった。

手術時の縫合において望まれる引き裂き強度は0.3MPa以上である。

15

25

発明の開示

本発明の主な目的は、生体吸収性を有し、手術時などの縫合に耐えうる引き裂き強度と柔軟性を有する体内移植用のチューブや人工血管用の素材となるエラスチン成形体を提供することにある。

20 本発明の他の目的は、本発明の上記成形体を製造する方法を提供することにある。

本発明のさらに他の目的および利点は、以下の説明から明らかになろう。

本発明によれば、本発明の上記目的および利点は、第1に、平均繊維径が0.

05~50μmである脂肪族ポリエステルの繊維からなる繊維構造体の支持基材と、エラスチン架橋体からなるエラスチン成形体によって達成される。

本発明によれば、本発明の上記目的および利点は、第2に、平均繊維径が0. $05\sim50\mu m$ である脂肪族ポリエステルの繊維からなる繊維構造体に、水溶性エラスチンと1種以上の架橋剤を含浸させそして架橋反応させてエラスチン架橋

体を形成することを特徴とするエラスチン成形体の製造方法によって達成される。 上記のとおり、本発明によれば、平均繊維径が0.05~50μmである脂肪 族ポリエステルの繊維からなる繊維構造体を支持基材として用いることにより、 柔軟で生体吸収性がありかつ実用上縫合可能な引き裂き強度を有するエラスチン 成形体が提供される。

図面の簡単な説明

図1は、実施例において、紡糸液を静電場中に吐出する静電紡糸法で用いられた装置の概略説明図である。

10 図2は、実施例において、静電紡糸法で用いられた別の装置の概略説明図である。

発明の好ましい実施の形態

以下、本発明について詳述する。なお、これらの実施例等および説明は本発明 15 を例示するものであり、本発明の範囲を制限するものではない。本発明の趣旨に 合致する限り他の実施の形態も本発明の範疇に属し得ることは言うまでもない。

本発明で使用される繊維構造体としては、単数または複数の繊維が集合して形成された、形態保持性を備えた構造体を挙げることができる。繊維は、例えば表面平滑繊維、多孔質繊維あるいは中空繊維であることができる。構造体の形態としては、繊維が例えば積層や集積により集合せしめられた不織布、メッシュ、チューブなどを挙げることができる。構造体としてはチューブの如き3次元構造体が好ましい。

該繊維構造体を形成する高分子化合物は脂肪族ポリエステルである。

脂肪族ポリエステルとしては、例えばポリ乳酸、ポリグリコール酸、乳酸ーグ リコール酸共重合体、ポリカプロラクトン、ポリブチレンサクシネート、ポリエ チレンサクシネートおよびこれらの共重合体などが挙げられる。これらのうち、 ポリ乳酸、ポリグリコール酸、乳酸ーグリコール酸共重合体およびポリカプロラクトンが好ましく、就中ポリ乳酸およびポリカプロラクトンが特に好ましい。

本発明における繊維構造体は平均繊維径が0.05~50 μmである繊維によ り形成される。 0.05μm未満であると、生体内分解性が大きくなって分解に 要する時間が短すぎるため好ましくない。また平均繊維径が50μmより大きい と、チューブ等に成型した際伸縮性が低く、エラスチン特有の弾性の発現を妨げ 5 る傾向があるため好ましくない。より好ましい平均繊維径は $0.2 \sim 25 \mu m$ で あり、さらに好ましい平均繊維径は $0.2\sim20\mu m$ であり、特に好ましい平均 繊維径は $0.3\sim10\mu$ mである。なお繊維径とは外周により規定される繊維断 面の円相当直径を表す。

本発明における繊維構造体を製造する方法としては、例えば静電紡糸法、スパ 10 ンポンド法、メルトプロー法およびフラッシュ紡糸法等が挙げられる。その中で も、静電紡糸法が好ましい。静電紡糸法は、例えば米国特許第1975504号 明細書に開示された方法に従って行うことができる。

静電紡糸法は、例えば下記のようにして行われる。脂肪族ポリエステルを揮発 性溶媒に溶解した溶液を電極間で形成された静電場中にノズルから吐出し、吐出 15 溶液を電極に向けて曳糸し、形成される繊維状物質を捕集することによって得る ことができる。繊維状物質とは既に溶液の溶媒が留去され、繊維構造体となって いる状態のみならず、いまだ溶液の溶媒を含んでいる状態も示している。本発明 で用いられる電極は、金属、無機物、または有機物のいかなるものでも導電性を 示しさえすればよい。また、絶縁物上に導電性を示す金属、無機物、または有機 物の薄膜を持つものであってもよい。本発明における静電場は一対または複数の 電極間で形成されており、いずれの電極に高電圧を印加してもよい。これは例え ば電圧値が異なる高電圧の電極が2つ例えば15kVと10kVの電極と、アー スにつながった電極の合計3つの電極を用いる場合も含み、または3本を超える 数の電極を使う場合も含むものとする。

静電紡糸に用いられる脂肪族ポリエステル溶液中の脂肪族ポリエステルの濃度 25 は、1~30重量%であることが好ましい。脂肪族ポリエステルの濃度が1重 畳%より小さいと、濃度が低すぎるため繊維構造体を形成することが困難となり 好ましくない。また、30重量%より大きいと得られる繊維構造体の繊維径が大 きくなり好ましくない。より好ましい脂肪族ポリエステルの濃度は2~20重量%である。

本発明で静電紡糸に用いられる脂肪族ポリエステル溶液を形成する揮発性溶媒は、脂肪族ポリエステルを溶解し、好ましくは、常圧での沸点が200℃以下で 5 あり目つ27℃で液体である物質である。

具体的な揮発性溶媒としては、例えば塩化メチレン、クロロホルム、アセトン、メタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、トルエン、テトラヒドロフラン、1,1,1,3,3,3-ヘキサフルオロイソプロパノール、水、1,4-ジオキサン、四塩化炭素、シクロヘキサン、シクロヘキサノン、N,N ージメチルホルムアミド、アセトニトリルなどが挙げられる。これらのうち、脂肪族ポリエステルの溶解性等から、塩化メチレン、クロロホルム、アセトンが特に好ましい。

これらの溶媒は単独で用いてもよく、複数の溶媒を組み合わせても用いてもよい。また、本発明においては、本目的を損なわない範囲で、他の溶媒を併用して15 もよい。

該溶液を静電場中に吐出するには、任意の方法を用いることができる。例えば、一例として図1を用いて以下説明する。脂肪族ポリエステルの揮発性溶媒中の溶液2をノズル1に供給することによって、溶液を静電場中の適切な位置に置き、そのノズルから溶液を電界によって曳糸して繊維化させる。このためには適宜な20 装置を用いることができ、例えば注射器の筒状である溶液保持槽3の先端部に適宜の手段、例えば高電圧発生器6にて電圧をかけた注射針状の溶液噴出ノズル1を設置して、溶液をその先端まで導く。接地した繊維状物質捕集電極5から適切な距離に該噴出ノズル1の先端を配置し、溶液2が該噴出ノズル1の先端を出たときに、この先端と繊維状物質捕集電極5の間にて揮発性溶媒を揮発させて繊維大物質を形成させる。

また当業者には自明の方法で該溶液の微細滴を静電場中に導入することもできる。一例として図2を用いて以下に説明する。その際の唯一の要件は溶液を静電場中に置いて、繊維化が起こりうるような距離に繊維状物質捕集電極5から離し

て保持することである。溶液を静電場中に置くために、例えば、ノズル1を有する溶液保持槽3中の溶液2に直接、繊維状物質捕集電極に対抗する電極4を挿入してもよい。

該溶液をノズルから静電場中に供給する場合、数個のノズルを用いて繊維状物質の生産速度を上げることもできる。電極間の距離は、帯電量、ノズル寸法、紡糸液流量、紡糸液濃度等に依存するが、10kV程度のときには5~20cmの距離が適当であった。また、印加される静電気電位は、例えば3~100kV、好ましくは5~50kV、一層好ましくは5~30kVである。所望の電位は任意の適切な方法で作ればよい。

- 上記説明は、電極がコレクタを兼ねる場合であるが、電極間にコレクタとなり うる物を設置することで、電極と別にコレクタを設けることができる。またコレ クタの形状を選択することで、シート、チューブが得られる。さらに、例えばベ ルト状物質を電極間に設置してコレクタとすることで、連続的な生産も可能とな る。
- 本発明においては、該溶液をコレクタに向けて曳糸する間に、条件に応じて溶媒が蒸発して繊維状物質が形成される。通常の室温であればコレクタ上に捕集されるまでの間に溶媒は完全に蒸発するが、場合により、溶媒蒸発を十分にするために減圧条件下で曳糸してもよい。また、曳糸する温度は溶媒の蒸発挙動や紡糸液の粘度に依存する。例えば0~50℃である。そして繊維状物質がコレクタ上20 に集積されて繊維構造体が製造される。

本発明において得られる繊維構造体は、単独で用いてもよいが、取扱性やその他の要求事項に合わせて、他の部材と組み合わせて使用してもよい。例えば、コレクタとして支持基材となりうる不織布、織布、フィルム等を用い、その上に繊維構造体を形成することで、支持基材と該繊維構造体を組み合わせた部材を作成することもできる。

本発明で使用される水溶性エラスチンとは特に限定されるものではないが、エラスチンを加水分解して得られるものである。具体的には動物の頚靭帯などを熱シュウ酸処理して得られるα-エラスチンもしくはβ-エラスチン、エラスチン

をアルカリエタノール処理して得られるκーエラスチン、エラスターゼにより酵素処理した水溶性エラスチンおよびエラスチン生合成経路における前駆体であるトロポエラスチンなどの少なくとも1種以上のエラスチンを使用することができる。トロポエラスチンは特に限定されるものではなく動物細胞からの抽出物でも、遺伝子組み換え法により得られるトロポエラスチン遺伝子産物の少なくとも1種類以上を使用することができる。

本発明におけるエラスチン架橋体は、水溶性エラスチンの少なくとも1種を水 溶性架橋剤で架橋して得ることができる。

水溶性エラスチンは、全重量の約94%が疎水性アミノ酸、約1%が側差にア 10 ミノ基を含むアミノ酸例えばリジン、アルギニン、ヒスチジンで形成された疎水 性タンパク質である。

本発明で使用される水溶性架橋剤は、水溶性エラスチンの側鎖のアミノ基と反応し、架橋反応するものであれば何れの水溶性架橋剤であってもよい。該水溶性架橋剤としては例えば、グルタルアルデヒド、エチレングリシジルエーテルおよび下記式で表される分子中心領域に疎水性部を有し、両末端に活性エステル基を有する化合物などを挙げることができる。中でも下記式(1)で表される化合物を架橋剤として用いると、生体に適した弾性を有する成型性良好な成形体を得ることができ好ましい。

$$R^1 - O - C - R^2 - C - O - R^3 \qquad ...(1)$$

ここで、 R^1 および R^3 は、それぞれ独立に、下記式(1) -1

ここで、 R^4 および R^5 は、それぞれ独立に、H、 CH_3 または C_2H_5 である、で表される構造または下記式(1)-2

5

で表される構造であり、そしてR²は下記式(1)-3

$$--(CH_2)_{\overline{n}}$$
 ...(1)-3

10 ここで、nは1~20である、

で表される構造または下記式(1)-4

$$-(CH2)m X R6 R7 ...(1)-4$$

$$R8 Y - (CH2)1$$

15 ここで、mと1は互いに独立に $0\sim1$ 5の整数であり、XとYは、互いに独立に、 CH_2 またはOのいずれかであり、ZはCまたはNのいずれかであり、 R^6 、 R^7 、 R^8 と R^9 は互いに独立に、H、 CH_3 、 C_2H_5 のいずれかである、で表される構造である。

分子中心領域に疎水性部を有する化合物は、疎水性アミノ酸を多く含むエラス 20 チンと、疎水性相互作用により強固で安定した構造体を形成する。

しかし、疎水性部を多く含む化合物は、有機溶媒には可溶ではあるが、水に難溶または不溶となり水系で取り扱いにくい。水溶性架橋剤は、例えば相当するジ

カルボン酸化合物の両末端を4-hydroxyphenyldimethyl-sulfoniummethylsulfate(4-ヒドロキシフェニルジメチルースルホニウムメチルメチルサルフェイト:以下DSP)で活性エステル化させることにより製造できる。この水溶性架橋剤は、疎水性アミノ酸を多く含むエラスチンと強固な安定した構造体を取る疎水性部を有しながら、かつ水系で取り扱える特徴を有するものである。

また本発明において、水溶性架橋剤は、その化学式の両末端の活性エステル基が、水溶性エラスチンのアミノ酸とペプチド結合して架橋する。架橋反応の条件は特に限定されるものではないが、反応温度は常圧またはオートクレープなどの加圧下で4~150℃の範囲であることが好ましい。特に架橋の操作性の点から10~120℃の範囲が好ましい。

本発明において、エラスチン架橋体は、水溶性エラスチンおよび架橋剤の他に、 他の第3成分を含有していてもよい。

第3成分としては、例えばコラーゲン、ゼラチン、フィブロネクチン、フィブロネクチン、フィブロネクチン、カゼイン、ケラチン、セリシン、トロンビンなどのタンパク質および/またはポリアスパラギン酸、ポリグルタミン酸、ポリリジンなどのポリアミノ酸および/またはポリガラクチュロン酸、ヘパリン、コンドロイチン硫酸、ヒアルロン酸、デルマタン硫酸、コンドロイチン、デキストラン硫酸、硫酸化セルロース、アルギン酸、デキストラン、カルボキシメチルキチン、ガラクトマンナン、アラピアガム、トラガントガム、ジェランガム、硫酸化ジェラン、カラヤガム、カラギーナン、寒天、キサンタンガム、カードラン、プルラン、セルロース、デンプン、カルボキシメチルセルロース、メチルセルロース、グルコマンナン、キチン、キトサン、キシログルカン、レンチナン等の糖質および/またはFGF(繊維芽細胞増殖因子)、EGF(上皮増殖因子)、PDGF(血小板由来増殖因子)、IGF(インスリン様増殖因子)、VEGF(血管内皮細胞増殖因子)、TGF-β(β型形質転換増殖因子)、NGF(神経増殖因子)、HGF(肝細胞増殖因子)、BMP(骨形成因子)等の細胞増殖因子などが挙げられる。

これらのうち、ゼラチン、コラーゲン、フィプロネクチン、ラミニン、ヘパリ

ン、コンドロイチン硫酸などの細胞外マトリックス成分やFGF(繊維芽細胞増殖因子)、EGF(上皮増殖因子)、VEGF(血管内皮細胞増殖因子)、NGF(神経増殖因子)、HGF(肝細胞増殖因子)などの細胞増殖因子は細胞の接着および増殖を高めるために好ましい。

5 本発明において、水溶性エラスチンの割合は、エラスチン架橋体に対して0. 5~99.5重量%の範囲であることが好ましい。さらに好ましくは1~95重量%であり、この範囲であれば生体に適した弾性を有する成型性良好な成形体を得ることができる。

本発明において、水溶性架橋剤で架橋して得られたエラスチン架橋体は、生体内で生分解を受けやすい特徴を有する。その生分解速度は、エラスチン架橋体の架橋度と関係するため、架橋条件を変え架橋度を変えることにより制御することができる。

本発明におけるエラスチン架橋体は、弾性に優れる架橋体であるが、生体に適合しやすくするためにそのヤング率は $1\times10^2\sim1\times10^7$ Paの範囲にあるのが好ましく、特に $1\times10^3\sim2\times10^6$ Paの範囲にあるのが好ましい。

本発明によれば、以上のとおり、脂肪族ポリエステルよりなり、平均繊維径が 0.05~50μmである、中空繊維または多孔質繊維の如き種々の繊維からな 25 る繊維構造体を支持基材として用いることにより、エラスチンが有する弾性・柔 軟性を保持しかつエラスチン架橋体に縫合可能な引き裂き強度を付与することが 可能となる。このようなエラスチン成形体は、血管および神経再生における人工 材料として有用である。

実施例

以下の実施例により、本発明の詳細をより具体的に説明する。しかし、本発明はこれら実施例に限定されるものではない。

5 本実施例に使用したポリ乳酸(LACTY9031)は(株)島津製作所、エラスチンはELASTIN PRODUCTS社製、塩化メチレン(特級)、シュウ酸(特級)、セルロース性透析チューブ(分画分子量6,000~10,00)、ドデカンジカルボン酸、4-ヒドロキシフェニルジメチルースルフォニウムメチルサルフェイト、ジシクロヘキシルカルボジイミド、アセトニトリル10 (特級)、トリエチルアミンは和光純薬工業(株)のものを使用した。

ポリ乳酸チューブ作製法

ポリ乳酸1 g、塩化メチレン8 gを室温(2 5 $\mathbb C$)で混合しドープを作製した。図2 に示す装置を用いて、該ドープを毎分6 0 回転する繊維状物質捕集電極5 (直径2 mm、長さ2 0 0 mm) に5 分間吐出した。噴出ノズル1 の内径は0.

15 8 mm、電圧は12kV、噴出ノズル1から繊維状物質捕集電極5までの距離は10cmであった。得られたポリ乳酸チューブは、内径2mm、長さ20mmであった。また、目付けについては吐出時間を変えることでコントロールし、目付け量が $20g/m^2$ および $40g/m^2$ の2種類のサンプルを作製した。

水溶性エラスチンの調整法

エラスチン(ELASTIN PRODUCTS社製) 20gに対し0.25 Mシュウ酸150mlを加え、100℃にて1時間処理した。冷却後、遠心分離(3,000rpm、30min)し、上澄みを集めセルロース性透析チューブに入れ、脱イオン水に対して48時間透析しシュウ酸を除去した。その後凍結乾燥して水溶性エラスチンを得た。

25 水溶性架橋剤の調整法

ドデカンジカルボン酸 0.64g (2.5mmo1) と4-ヒドロキシフェニルジメチルースルフォニウムメチルサルフェイト1.33g (5mmo1) をアセトニトリル35m1に60で溶解し、放冷後ジシクロヘキシルカルボジイミ

ド1.03g(5mmo1)を加え、25℃で5時間攪拌を行った。その後反応中に生じたジシクロヘキシル尿素をガラスフィルターでろ過し除去した。さらにろ液をエーテル70m1に滴下して固化させた。該固形物を減圧乾燥して、水溶性架橋剤1.4gを得た。得られた架橋剤の純度は¹H-NMRより98%であった。

実施例1

脱イオン水1m1に、水溶性エラスチン200mgを加えて攪拌し、20%水溶性エラスチン水溶液を得た。該水溶液の温度を25℃とし、これに水溶性架橋剤72μmo1 (該水溶液中のエラスチンのアミノ基量(24μmo1)の3倍10 量)を加え5分間攪拌した。次にトリエチルアミンを24μmo1加えさらに5分間攪拌した後、ポリ乳酸チューブ(目付け量:20g/m²)を設置した直径2.2mm、長さ30mm円筒状のテンプレートに流し込み2日間静置しゲル化させ、脱イオン水で充分洗浄し乳白色で弾性に富む円筒状のエラスチン成形体を得た。また、得られたエラスチン成形体を110℃で10分間オートクレーブ処理を行い、形状に変化が見られない滅菌されたエラスチン成形体を得た。得られたエラスチン成形体のヤング率は1×10⁵Paであった。

得られた成形体については、DIN53507、53504を参考に、テンシロン装置 (INSTRON) を用いて引き裂き強度の測定を行った。結果は表1に示す。

20 実施例 2

ポリ乳酸チューブの目付け量が 40 g/m^2 である以外は、実施例1と同様の処理を行なった。得られたエラスチン成形体のヤング率は $1 \times 10^6 \text{ P}$ a であった。

比較例1

25 実施例1を参考にして作製したエラスチンの引き裂き強度測定を行った。

表1

	材料	平均繊維径	目付け量	引き裂き強度
		(μm)	(g/m^2)	(MPA)
実施例1	ポリ乳酸/エラスチン	0. 1	20	0. 70
実施例2	ポリ乳酸/エラスチン	0. 1	40	1. 30
比較例1	エラスチン		_	0. 01

請求の範囲

1. 平均繊維径が 0. 05~50 μmである脂肪族ポリエステルの繊維からなる 繊維構造体の支持基材と、エラスチン架橋体からなるエラスチン成形体。

5

- 2. 前記脂肪族ポリエステルが、ポリ乳酸、ポリグリコール酸、ポリカプロラクトンまたは、それらの共重合体である請求項1に記載のエラスチン成形体。
- 3. 繊維が表面平滑繊維、多孔質繊維または中空繊維である請求項1に記載のエ 10 ラスチン成形体。
 - 4. 前記エラスチン架橋体が、水溶性エラスチンと1種以上の架橋剤の反応生成物からなる請求項1に記載のエラスチン成形体。
- 15 5. 前記架橋剤が、下記式(1)

$$R^{1}$$
— O — C — R^{2} — C — O — R^{3} ...(1)

ここで、 R^1 および R^3 は、それぞれ独立に、下記式(1)-1

20

ここで、 R^4 および R^5 は、それぞれ独立に、H、 CH_3 または C_2H_5 である、で表される構造または下記式(1)-2

で表される構造であり、そしてR²は下記式(1)-3

$$_{5}$$
 —(CH₂)_n ...(1)-3

ここで、nは $1\sim20$ である、 で表される構造または下記式(1)-4

$$-(CH2)m X R6 R7 ...(1)-4$$

$$R8 Y - (CH2)1$$

ここで、mと1は互いに独立に $0\sim1$ 5の整数であり、XとYは、互いに独立に、 CH_2 またはOのいずれかであり、ZはCまたはNのいずれかであり、 R^6 、 R^7 、 R^8 と R^9 は互いに独立に、H、 CH_3 、 C_2H_5 のいずれかである、

15 で表される構造である、

10

で表される水溶性化合物である請求項4に記載のエラスチン成形体。

- 6. 前記エラスチン架橋体が、タンパク質、ポリアミノ酸、糖質および細胞増殖 因子よりなる群から選ばれる少なくとも1種をさらに含有する請求項1に記載の 20 エラスチン成形体。
 - 7. 前記タンパク質が、コラーゲン、ゼラチン、フィブロネクチン、フィブリン、

トロンビンまたはラミニンのいずれかである請求項6に記載のエラスチン成形体。

8. 前記ポリアミノ酸がポリリジンまたはポリグルタミン酸のいずれかである請求項6に記載のエラスチン成形体。

5

- 9. 前記糖質が、ヒアルロン酸、コンドロイチン硫酸、ヘパリン、アルギン酸、 キチン、キトサン、セルロースまたはデンプンのいずれかである請求項6に記載 のエラスチン成形体。
- 10 10. 前記細胞増殖因子が、FGF(繊維芽細胞増殖因子)、EGF(上皮増殖因子)、PDGF(血小板由来増殖因子)、IGF(インスリン様増殖因子)、VEGF(血管内皮細胞増殖因子)、TGF-β(β型形質転換増殖因子)、NGF・(神経増殖因子)、HGF(肝細胞増殖因子)またはBMP(骨形成因子)のいずれかである請求項6に記載のエラスチン成形体。

15

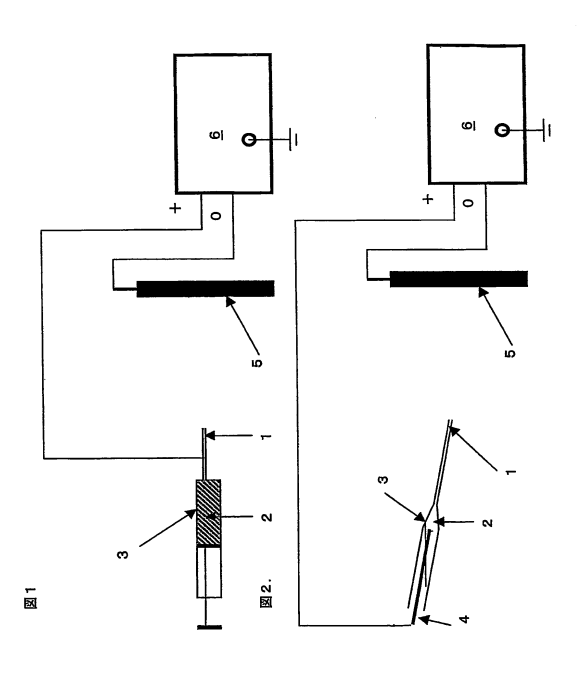
11. 平均繊維径が0. 05~50μmである脂肪族ポリエステルの繊維からなる繊維構造体に、水溶性エラスチンと1種以上の架橋剤を含浸させそして架橋反応させてエラスチン架橋体を形成することを特徴とするエラスチン成形体の製造方法。

20

12. 繊維が表面平滑繊維、多孔質繊維または中空繊維である請求項11に記載の方法。

PCT/JP2004/004494

1/1



•

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/004494

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ A61L27/40, 27/54					
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
B. FIELDS SEARCHED					
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ A61L27/40, 27/54, C08H1/00, 1/02, C08J5/04					
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched					
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) MEDLINE CAPLUS EMBASE BIOSIS (STN), JSTPLUS JMEDPLUS (JOIS)					
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No.					
A JP 2001-514049 A (BTG International Ltd.), 1-12 11 September, 2001 (11.09.01), Claims 1, 7, 9 & WO 99/11297 A2					
A WO 02/096978 A1 (Keiichi MIYAMOTO), 1-12 05 December, 2002 (05.12.02), Full text (Family: none)					
A JP 9-273080 A (Showa Denko Kabushiki Kaisha), 1-12 21 October, 1997 (21.10.97), Claim 1; Par. No. [0007] (Family: none)					
Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.					
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance * Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention					
"E" earlier application or patent but published on or after the international filing date "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone					
cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is					
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed combination or other means document member of the same patent family combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family					
Date of the actual completion of the international search 14 May, 2004 (14.05.04) Date of mailing of the international search report 01 June, 2004 (01.06.04)					
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office Authorized officer					
Facsimile No. Telephone No. Tom PCT/ISA/210 (second sheet) (January 2004)					

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/004494

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No.				
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	1-12		
A	JP 7-136242 A (Ube Industries, Ltd.), 30 May, 1995 (30.05.95), Claim 1 (Family: none)			
· ·				

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl' A61L27/40, 27/54

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl⁷ A61L27/40, 27/54, C08H1/00, 1/02, C08J5/04

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

MEDLINE CAPLUS EMBASE BIOSIS (STN) JSTPLUS JMEDPLUS (JOIS)

C. 関連すると認められる文献

し・		
引用文献の		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
A	JP 2001-514049 A	1-12
	(ビーティージー インターナショナル リミテッド)	
	2001.09.11,請求項1,7,9	
	& WO 99/11297 A2	
A	WO 02/096978 A1 (宮本 啓一)	$1 - 1 \ 2$
	2002.12.05,全文 (ファミリーなし)	
1 .		1

|X| C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

14.05.2004

国際調査報告の発送日

01. 6. 2004

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員) 川口 裕美子 4C 9829

電話番号 03-3581-1101 内線 3452

	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する請求の範囲の番号	
A	JP 9-273080 A (昭和電工株式会社) 1997.10.21,請求項1,【0007】 (ファミリーなし)	1-12	
A	JP 7-136242 A (宇部興産株式会社) 1995.05.30,請求項1 (ファミリーなし)	1-12	